

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-**खण्ड** (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 2120] No. 2120] नई दिल्ली, सोमवार, अक्तूबर 11, 2010/आश्विन 19, 1932

NEW DELHI, MONDAY, OCTOBER 11, 2010/ASVINA 19, 1932

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मृत्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2486(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मित्तयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स	तं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (इ.
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1.	डॉक्सीसाइकलिन के लिपित पेलेट लेक्टिक ऐसिड	डॉक्सीसाइकलिन हाइकलेट डॉक्सीसाइकलिन (पेलेट)—100 मिग्र के बराबर	8 का 1 एएल_पत्ता 0.04 मि.मि.	43.	74 46.78

का कैपसूल

बेसिलस के एन्ट्रिक लेक्टिक ऐसिड बेसिलस

लिपित पेलेट सहित (एन्ट्रिक लिपित पेलेट)-5 बिलियन स्पीस

45.78"

42.80

डॉक्सीसाइकलिन डॉक्सीसाइकलिन हाइकलेट 8 का लिपित पेलेट के डॉक्सीसाइकलिन (पेलेट)—100 मिग्रा एएल_ब्लिस्टर लेक्टिक ऐसिड के बराबर बेसिलस के एन्ट्रिक लेक्टिक ऐसिड बेसिलस लिपित पेलेट सहित (एन्ट्रिक लिपित पेलेट)—5 बिलियन स्पीस का कैपसूल

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (अ) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ा) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (द) उपयोग की गई भिन्त पैंकिंग सामग्री या भिन्त औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कृथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवा.-i/1 मनीच गोस्वामी, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICAL AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2486(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Equivalent Name of the formulation Strength Pack Ceiling S1. Size Price MRP*(inclusive No. of all taxes) (Rs.) (Rs.)(3)(4) (5)(6)(1)(2)Each capsule Contains Doxycycline Hyclate eq. to 43.74 46.78 Capsule of 8's Al St "1. Doxycycline (pellets)-100mg Doxycycline 0.04mm Coated Pallets with Lactic Acid Basilus Spores Lactic Acid (Entric Coated Pellets)-5 Billion spores Bacillus of Entric Coated Pallets 42.80 45.78" Doxycycline Hyclate eq. to 8's Al Bl Capsule of 2. Doxycycline (pellets)-100mg Doxycycline Coated Pallets with Lactic Acid Basilus Spores (Entric Coated Pellets)-5 Billion spores Lactic Acid Bacillus of Entric Coated Pallets

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2487(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी क सहित सम अधिकत खुदरा की (रु.)	ातुल्य गम गमत*
1	2	3	4	5	6	
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में				
"1.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—200 मिग्रा	10 का एट ब्लिस्टर	यू.⁄एल्यू	9.18 9.8	32
2.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—200 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लि		8.14 8.7	71
3.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—300 मिग्रा	10 का एउ ब्लिस्टर	न्यू./एल्यू 1	2.94 13.8	34
4.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—300 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लि		1.70 12.5	51
5.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—400 मिग्रा	10 का एर ब्लिस्टर	न्यू./एत्यू 1	6.72 17.8	38
6.	डेक्सइब्यूप्रोफेन गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन-400 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लि		5.32 16.3	9"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों /करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनीं, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरुद्ध द्वो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.O. 2487(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dexibuprofen Tablets	Each film coa Dexibuprofen	ted tablet cont - 200 mg	ains 10's Alu./Alu. Blister	9.18	9.82
2.	Dexibuprofen Tablets	Dexibuprofen	- 200 mg	10's Strip/Blister	8.14	8.71
3.	Dexibuprofen Tablets	Dexibuprofen	- 300 mg	10's Alu./Alu. Blister	12.94	13.84
4.	Dexibuprofen Tablets	Dexibuprofer	- 300 mg	10's Strip/Blister	11.70	12.51
5:	Dexibuprofen Tablets	Dexibuprofer	- 400 mg	10's Alu./Alu. Blister	16.72	2 17.88
6.	Dexibuprofen Tablets	Dexibuprofer	- 400 mg	10's Strip/Blister	15.32	2 16.39"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director

का.आ. 2488(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क.स	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	क्लोरप्रोमाजाइन+	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में क्लोरप्रोमाजाइन	10 का	7	

ट्राईहेक्सीफेनिडायल हाइड्रोक्लोराइड-100 मिग्रा पत्ता/ब्लिस्टर

ट्राईहेक्सीफेनिडायल एचसीएल-2 मिग्रा गोलियां

*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मृत्य पर सरकार (ख) को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-v में सूचित किया जाना चाहिए।
- वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. (ग) 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष (ঘ) रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा (ड.) आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-!!] मनीष गोस्वामी. उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2488(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

			Table			
Sl. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Chlorpromazine+ Trihexyphenidyl Tablets	Chlorpron Hydrochlo	coated tablet contain nazine ride-100 mg enidyl HCl-2 mg	<u>10's</u> Strip/Blister	7.00	7.49"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P/NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2489(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, मारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में			
"1.	स्प्रोनोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिनोलेक्टोन—25 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस —20 मिग्रा	10 का एए पीवीडीसी 1 के बराबर	•	.02 24.62
2.	स्प्रिानोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिोनोलेक्टोन—25 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस —20 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर के बराबर		24.30
3.	स्प्रिानोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिोनोलेक्टोन—25 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस —10 मिग्रा	10 का एए पीवीडीसी वि के बराबर	•	7.48 18.70
4.	स्प्रिोनोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिोनोलेक्टोन—25 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस —10 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर के बराबर		7.18 18.38"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्पलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम ख़दरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मृत्य पर सरकार (ख) को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मुल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. (ग) 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष (घ) रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेत् एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा (ड.) आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के (च) संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार (छ) 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी / करों के भूगतान की शर्त (ज) के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शूल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्निश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी (耔) अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम (군) मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश (ਰ) से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2489(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Spironolactone + Torsemide Tablets	Each film coated tablet contain Spironolactone - 25 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous-20 mg	10's Al/ PVDC Blister	23.02	24.62
2.	Spironolactone + Torsemide Tablets	Spironolactone - 25 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous-20 mg	10's Strip/Blister	22.72	24.30
3.	Spironolactone + Torsemide Tablets	Spironolactone - 25 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous -10 mg	10's Al/ PVDC Blister	17.48	18.70
4.	Spironolactone + Torsemide Tablets	Spironolactone - 25 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous-10 mg	10's Strip/Blister	17.18	18.38"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का. 31. 2490(31).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1957(अ), तारीख 6 अगस्त, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	ा सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3.	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में			
"1.	डेक्सइब्यूप्रोफेन+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सइब्यूप्रोफेन—300 मिग्रा पेरासिटामोल —500 मिग्रा	10 का एर ब्लिस्टर	य्∕एल्यू ′	13.74 14.70
2.	डेक्सइब्यूप्रोफेन+ पेरासिटामोल गोलियां	्डेक्सइब्यूप्रोफेन—300 मिग्रा पेरासिटामोल —500 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लि		12.34 13.20"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उद्याद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन क्रम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2490(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1957(E), dated 6th August, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

SI. No.	Name of the formula	ation Str	ength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dexibuprofen + Paracetamol Tablet	Each tablets contain Dexibuprofen - 300 Paracetamol - 500	mg	10's Alu/Alu Blister	13.74	14.70
2.	Dexibuprofen + Paracetamol Tablet	Dexibuprofen - 300 Paracetamol - 500	-	10's Strip/Blister	12.34	13.20"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2491(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1463(अ), तारीख 15 जून, 2009 और संठ काठ आठ 144(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सहित अ	भी करो त समतुल्य धिकतम रा कीमत* (रु.)
1	2	3		4	5		6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में	i				
"1.	क्लोरप्रोमाजाइन गोलियां	क्लोरप्रोमाजाइन एचसीएल—25मि	ग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर		2.66	2.85
2.	क्लोरप्रोमाजाइन गोलियां	क्लोरप्रोमाजाइन एचसीएल–50मि	ग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर	_	3.84	4.11
3.	क्लोरप्रोमाजाइन गोलियां	क्लोरप्रोमाजाइन एचसीएल-100	मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर		5.26	6.70"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खूदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2491(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1463(E), dated 15th June, 2009 and S.O. 144(E), dated 21st January, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	nulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Chlorpromazine Tablet		ated tablet contain zine HCl-25mg	<u>s</u> 10's Strip/Blister	2.66	2.85
2.	Chlorpromazine Tablet	Chlorpromaz	zine HCl-50mg	10's Strip/Blister	3.84	4.11
3.	Chlorpromazine Tablet	Chlorpromaz	zine HCl-100mg	10's Strip/Blister	6.26	6.70"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2492(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 147(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक घुलनशील टिकिया ग	τ̈́		
"1.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—2.5 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 3.14	3.36
2.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—5 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 4.46	4.77
3.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—10 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 7.46	7.98
4.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—20 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 13.74	14.70
5.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—30 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 19.76	21.14
6.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—40 मिग्रा	10 का एएल_प	त्ता 25.64	27.42"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्सा/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषिकृत मूख्य अनुमोदनों हेतु एनणेपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषिकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अभिदार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्कः और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लामू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विषणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तदि क उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनु लन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के शीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1956 के साथ पठित डोफंसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित शशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारों हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-11] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER New Delhi, the 11th October, 2010

the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 147(E), dated 21st January, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

SI. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each dispersible tablet co	ontains		
"1.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 2.5mg	10's Al_Strip	3.14	3.36
2.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 5mg	10's Al_Strip	4.46	4.77
3.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 10mg	10's Al_Strip	7.46	7.98
4.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 20mg	10's Al_Strip	13.74	14.70
5.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 35 mg	10's Al_Strip	19.76	21.14
6.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 40mg	10's Al_Strip	25.64	27.42"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

he prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2493(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 686(अ), तारीख 12 मार्च, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम् कीमत (रु.)	ा सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1,	ट्राईमिथोप्रिम+ सल्फामिथाक्साज़ोल गोलियां	प्रत्येक टिकिया में ट्राईमिथोप्रिम—160 मिग्रा सल्फामिथाक्साजोल—800 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	-	2.00 12.84"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

जोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2493(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 686(E), dated 12th March, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulatio	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
<u>(1)</u>	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Trimethoprim + Sulfamethoxazole Tablets	Each tablet contains Trimethoprim - 160 mg Sulfamethoxazole - 800 mg	10's Strip/Blister	12.00	12.84"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2494(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 612(अ), तारीख 27 मई, 2003 और संठ काठ आठ 1163(अ), तारीख 20 अक्टूबर, 2004, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

म. क	तं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक ्आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6 ,
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1.	ऑक्सीटेट्रासाइकलिन गोलियां	ऑक्सीटेट्रासा इकलिन एचसीएल—250 मिग्रा	10 का एएल_पत्ता	6.38	6.82
2.	ऑक्सीटेट्रासाइकलिन गोलियां	ऑक्सीटेट्रासाइकलिन एचसीएल—500मिग्रा	10 का एएल_पत्ता	9.68	10.35"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तभान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्थामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2494(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 612(E), dated 27th May, 2003 and S.O. 1163(E), dated 20th October, 2004, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Oxyetetracycline Capsules	Each capsule contains Oxyetetracycline HCl-250mg	10's Al_St	6.38	6.82
2.	Oxyetetracycline Capsules	Oxyetetracycline HCl-500mg	10's Al_St	9.68	10.35"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2495(अ). राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैकं आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	ऑक्सीटेट्रासाइकलिन मल्टीविटामिन सहित का कैपसूल	प्रत्येक कैपसूल में ऑक्सीटेट्रासाइकलिन एचसीएल—250 मिग्रा थायमिन मोनोनाइट्रेट—2.5 मिग्रा रिबूफ्लेविन—2.5 मिग्रा पायरिडोक्सीन एचसीएल—0.5 मिग्र नियासिनामाइड—2.5 मिग्रा. कैल्शियम पैन्टोथिनेट—5 मिग्रा. विटामिन बी-12—3 एमसीजी फोलिक ऐसिड—0.375 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता ग्रा.	7.54	8.06"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उंक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2495(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Capsule of Oxytetracycline HCl with Multivitamins	Each capsule contains Oxytetracycline HCl-250mg Thiamine Mononitrate-2.5mg Riboflavine - 2.5 mg Pyridoxine HCL - 0.5 mg Niacinamide - 2.5 mg Calcium Pantothenate - 5 mg Vitanine B12 - 3 mcg Folic Acid - 0.375 mg	10's Al_St	7.54	8.06"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO. 1995.

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2496(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 150(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक ३	भाकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में				
#1	पेरासिटामोल/	डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल- पेरासिटामोल/ ऐसिटामिनोफेन - 650 मिग्रा.	65 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्रि	8.80 नस्टर	9.41
		प्रत्येक कैपसूल में				
2.	पेरासिटामोल/ ऐसिटामिनोफेन+	डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल- पेरासिटामोल/ ऐसिटामिनोफेन - 400 मिग्रा. डाईसाइकलोमाइन - 10 मिग्रा.	65 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्रि		11.08
3.	पेरासिटामोल/ ऐसिटामिनोफेन+	डाईसाइकलोमाइन - 10 मिग्रा.	65 मिग्रा.		.एल/ 11.12 विस्टर	11.89"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) अन्य सभी इब्यूप्रोफेन+पारासिटामोल विनिमिर्तियों की गोलियों के लिए (अन्य लेबिल इनग्रेडियन्ट सहित और रहित), जिनकी कम्पोजिशन/प्रबलता उक्त सारणी के स्तम्भ 3 में परिवर्तन होता हैं, तब उत्पादक द्वारा, उसकी विनिमिर्ति के लिए इस आदेश के स्तम्भ 2 के विनिर्मित के लिए अधिकतम कीतम के लिए सामन्जस्य किया जाता है। अधिकतम कीमत जो कि स्तम्भ संख्या 5 में प्रकाशित है, निम्न कारक (जिनमें स्वीकार्य मेप शामिल है) के आधार पर जोड़कर और/या घटाकर निकाले जायेगें।

प्रत्येक 10 गोलियाँ/कैपसूल पत्ता/ब्लिस्टर में

- (i) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल के लिए 0.3277 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (ii) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये पारासिटामोल/ऐसिटामिनोफेन के लिए 0.0382 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (iii) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक सोडियम के लिए 0.0870 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (iv) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक पोटाशियम के लिए 0.1023 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (v) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डाईसाइकलोमाइन एचसीएल के लिए 0.2762 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (v) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये इब्यूप्रोफेन के लिए 0.0927 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-!!] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2496(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 150(E), dated 21st January, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dextropropoxyphene + Paracetamol/ Acetaminophene and Others, Tablets	Each tablet contains Dextropropoxyphene HCl- Paracetamol/ Acetaminophene-650 mg	65mg 10's Strip/Blister	8.80	9.41
2.	Dextropropoxyphene + Paracetamol/ Acetaminophene + Dicyclomine and Others, Capsules	Each capsule contains Dextropropoxyphene HCl- Paracetamol/ Acetaminophene - 400mg Dicyclomine - 10 mg	65mg 10's Strip/Blister	10.36	5 11.08
3.	Dextropropoxyphene + Paracetamol/ Acetaminophene + Dicyclomine and Others, Capsules	Dextropropoxyphene HCl-Paracetamol/ Acetaminophene - 400mg Dicyclomine - 10 mg	Al/	11.12	2 11.89"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) For all the other tablet/capsule formulations containing Dextropropoxyphene+Paracetamol with or without other active ingredients having composition different from contents mentioned in Column (3) of the above table, the following adjustment shall be made by a manufacturer to work out the maximum retail price (MRP) for a product under the said order for formulation (s) in column No. 2, when there is a change in the composition and the following factors (which are inclusive of admissible MAPE) shall be added / subtracted as the case may be to the notified ceiling price given in column No. 5 of the table on the following basis:

For each 10 tablets/capsules in strip / blister:

- 1. For each 5 mg or part thereof of Dextropropoxyphene HCL Rs. 0.3277 shall be added / subtracted.
- 2. For each 10 mg or part thereof of Paracetamol Rs. 0.0382 shall be added / subtracted.
- 3. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Sodium Rs. 0.0870 shall be added / subtracted.
- 4. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Pottasium Rs. 0.1023 shall be added / subtracted.
- 5. For each 10 mg or part thereof of Dicyclomine HCl Rs. 0.2762 shall be added / subtracted.
- 6. For each 10 mg or part thereof of Ibuprofen Rs. 0.0927 shall be added / subtracted.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies

- cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director

1 1 11 1

का.आ. 2497(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया मे	j		÷
1.	स्प्रोनोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिनोलेक्टोन—50 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस—5 मिग्रा के	10 का पत्ता/ब्लिर वराबर	21. स्टर	76 23.27
)	स्प्रोनोलेक्टोन+ टोरसेमाइड गोलियां	स्प्रिनोलेक्टोन—50 मिग्रा टोरसेमाइड टोरसेमाइड एन्हाइड्रस —10 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिर के बराबर	24 . स्टर	40 26.10"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर्र स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई मिन्न पैकिंग सामग्री या मिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुक्क और यां वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुक्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुक्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2497(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

SI. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1 .	Spironolactone + Torsemide Tablets	Each film coated tablet contains Spironolactone - 50 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous-5 mg	§ 10's Strip/Blister	21.76	23.27
2.	Spironolactone + Torsemide Tablets	Spironolactone - 50 mg Torsemide eq. to Torsemide Anyhydrous-10 mg	10's Strip/Blister	24.40	26.10"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

[PART II—SEC. 3(ii)]

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2498(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ1० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
e 1	लायकोपिन मल्टीविटामिन और अन्य सहित का कैपसूल	प्रत्येक सॉफ्ट जेलेटिन कैपसूल में लायकोपिन—50 मिग्रा डोकोसाहेक्सायोनिक ऐसिड—150 पि एल आरगेनिन—50 मिग्रा डी—एल्फा टोकोफेरोल—25 आईयू एल—सेलेनियम मोनोमिथोनाइन—50 जिंक एसकोरबेट—50 मिग्रा फोलिक ऐसिड—1.5 मिग्रा	10 का मेग्रा पत्ता/ब्लिस्ट		9.52"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के तिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर हैं, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) िनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य औसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (इ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख सं 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करकी हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस अदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2498(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

SI. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Capsule of Lycopene with Multivitamin and Others	Lycopene 20 Docosahexa L-Arginine D-Alpha To	nenoic Acid 150mg -50mg copherol 25IU Monomethonine-50 pate - 50mg	10's Strip/Blister	8.90	9.52"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2499(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कां० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तम (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तम (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तम (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तम (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	नोरफ्लोक्सीन+ टिनिडाज़ोल+ बेटासाइकलोडेक्सट्रीन गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया व नोरफ्लोक्सीन—400 मिग्रा टिनिडाजोल—600 मिग्रा बेटासाइकलोडेक्सट्रीन—10 मिग्रा	में 10 का पत्ता/ब्लिस		.18 10.89"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2499(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formu	llation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Norfloxacin + Tinidazole + Betacyclodextrin Tablets	Each film coated tablet cotna Norfloxacin - 400mg Tinidazole 600mg Betacyclodextrin -10mg	<u>iins</u> 10's Strip/Blister	10.18	10.89"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2500(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1354(अ), तारीख 25 नवम्बर, 2003, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पेक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	स्प्रोपलाक्सीन+ टिनिडाज़ोल गोलियां	प्रत्येक कैपसूल में स्प्रोफ्लोक्सीन हाइड्रोक्लोराइड स्प्रोफ्लोक्सीन—500मिग्रा. के बराव टिनिडाजोल—600मिग्रा.	10 का वर पत्ता/ब्लिस्ट	25.70 ₹	27.49"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) ये आदेश सभी विनिर्माताओं पर लागू है, केवल उन विनिर्माताओं को छोड़कर जिन्होंने माननीय न्यायालय से डीपीसीओ, 1995 के प्रावधन के अन्तर्गत स्प्रिंगिपलोक्सीन आधारित विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारण अधिसूचना जारी करने के विरुद्ध में स्टे आदेश/अंतरिम रिलिफ आदलती मामलों में प्राप्त किया है।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीयत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2500(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1354(E), dated 25th November, 2003, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

S1. No.	Name of the formula	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Ciprofloxacin+ Tinidazole Tablets	Each film coated tablet cotnains Ciprofloxacin Hydrochloride eq. to Ciprofloxacin 500mg Tinidazole 600mg	10's Strip/Blister	25.70	27.49"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) This order shall be applicable to all manufacturers except for those manufacturers having obtained any stay order / interim relief from the Hon'ble Court in court matters against issuance of such price fixation notification for Ciprofloxacin based formulations under the provision of DPCO, 1995.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 2501(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 211(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोडकर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विरोषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

प्रत्येक ग्राम में

"1. सिप्रोफ्लोक्सीन+ पलयूकिनालोन ऐसिटोनायिङ जॅल/क्रीम/ऑयनटमेन्ट फ्लंयूकिनालोन

सिप्रोफ्लोक्सीन एचसीएल

20 ग्राम की लेटेक्स 10.46

11.19"

सिप्रोफ्लोक्सीन-0.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू लेकर्ड एल्युमिनियम के बराबर ट्यूब/जार

ऐसिटोनायिड- 0.025% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोट्टिमाजील- 1.0% डब्ल्यू / डब्ल्यू

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	5.32	5.69
10	7.04	7.53
15	8.84	9.46
20	10.46	11.19
25	12.22	13.07
30	13,86	14.82
35	16.10	17.22
50	22.82	24.41
75	34.54	36.94
100	45.74	48.92
150	68.14	72.88
200	90.88	97.21
250	113.30	121.19
500	225.78	241.49

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.26832 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-v में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-11] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

निदेशक

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2501(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 211(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)_	(6)

Each gm contains

Fluc Ace Clot	ofloxacin + inolone tonide+ rimazole Cream/Ointment	Ciprofloxacin HCl eq. to Ciprofloxacin - 0.5% w/w Flucinolone Acetonide-0.025%w/w Clotrimazole - 1.0% w/w	20gm Latex Line Lacqured Aluminium Tube/Jar	10.46	11.19"
---------------------	---	---	--	-------	--------

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.32	5.69
10	7.04	7.53
15	8.84	9.46
20	10.46	11.19
25	12.22	13.07
30	13.86	14.82
35	16.10	17.22
50	22.82	24.41
75	34.54	36.94
100	45.74	48.92
150	68.14	72.88
200	90.88	97.21
250	113.30	121.19
500	225.78	241.49

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs 0.26832</u> <u>per gm.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2502(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समदुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सिंहत समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सिलवर सल्फाडायज़िन+ क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट+एलो वेरा जॅल/क्रीम/ ऑयनटमेन्ट	प्रत्येक ग्राम में सिलवर सल्फाडायजिन-1% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोरोहेक्सीडिन ग्लुकोनेट सोल्यूशन क्लोरोहेन्सीडिन ग्लूकोनेट-0.2% डब्ल्यू/डब्ल्यू के बर एलो वेरा जॅल-15% डब्ल्यू/डब्ल्यू		9.76	10.44"

सरकार। उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	4.96	5.31
10	6.62	7.08
15	8.14	8.71
20	9.76	10.44
25	11.46	12.26
30	13.10	14 01
35	14.98	16.02
50	20.56	21.99
75	30.38	32.49
100	39.68	42.44
150	58.28	62.34
200	77.22	82.59
250	95.84	102.51
500	189,32	202.50

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.25232 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाए इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-v में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष कप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2502(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
$\overline{(1)}$	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)

Each gm contains

"1. Silver Sulfadiazine+

Silver Sulfadiazine 1%w/w 20gm Tube/Jar

10.44"

9.76

Chlorhexidine
Gluconate+Aloe Vera

Gel/Cream/Ointment

Chlorhexidine Gluconate Solution eq. to Chlorhexidine Gluconate 0.2% w/w

Aloe Vera Gel 15% w/w

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	4.96	5.31
10	6.62	7.08
15	8.14	8.71
20	9.76	10.44
25	11.46	12.26
30	13.10	14.01
35	14.98	16.02
50	20.56	21.99
75	30.38	32.49
100	39.68	42.44
150	58.28	62.34
200	77.22	82.59
250	95.84	102.51
500	189.32	202.50

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs 0.25232 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table -I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

व का.आ. 2503(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

्रक.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सिलवर सल्फाडायजिन+ क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट जॅल/क्रीम/ऑयनटमे	प्रत्येक ग्राम में सिलवर सल्फाडायज़िन-1% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट सोल्यूशन क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट-0.60% ड	15 ग्राम की ट्यूब/जार न इब्ल्यू/डब्ल्यू के बरा	7.7 4 बर	8.28"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	4.82	5.16
10	6.36	6.80
15	7.74	8.28
20	9.24	9.88
25	10.80	11.55
30	12.32	13.18
35	14.06	15.04
50	19.26	20.60
75	28.42	30.40
100	37.08	39.66
150	54.38	58.16
200	72.02	77.03
250	89.34	95.56
500	176.32	188.59

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.22632 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दियांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

(छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

(ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2503(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

8.28

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)

15gm Tube/Jar

7.74

Each gm contains

"1. Silver Sulfadiazine+ Chlerhexidine

Chlorhexidine Gluconate

Gluconate
Gel/Cream/Ointment

Solution eq. to Chlorhexidine Gluconate 0.60% w/w

Silver Sulfadiazine 1%w/w

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Frices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	4.82	5.16
10	6.36	6.80
15	7.74	8.28
20	9.24	9.88
25	10.80	11.55
30	12.32	13.18
35	14.06	15.04
50	19.26	20.60
75	28.42	30.40
100	37.08	39.66
150	54.38	58.16
200	72.02	77.03
250	89.34	95.56
500	176.32	188.59

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs 0.22632</u> <u>per gm.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table -1.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MKP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1993.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drags and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2504(आ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 2341(अ), तारीख 1 अक्टूबर, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से हैं, उन बातों के सि ॥य अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुटर कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल सस्पेन्सन	प्रत्येक 5 मिलि में मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 200 मिग्रा. के बराबर	30 मिलि र काँच की बे एम.कप सर्वि		9.63"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

⁽क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं:--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के	लिए	अधिकतम	कीमतें	एवं	समतल्य	अधिकतम	खदरा	कीमत
-----------------------------	-----	--------	--------	-----	--------	--------	------	------

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.40	6.85
20	7.66	8.19
30	9.00	9.63
50	11.50	12.30
60	13.68	14.63
100	18.28	19.55
150	25.60	27.38
200	31.82	34.03
250	38.20	40.86
500	71.04	75.98

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11519 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2504(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2341(E), dated 1st October, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
$\overline{(1)}$	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 200mg	30 ml Glass Bottle with M. Cup	9.00	9.63"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.40	6.85
20	7.66	8.19
30	9.00	9.63
50	11.50	12.30
60	13.68	14.63
100	18.28	19.55
150	25.60	27.38
200	31.82	34.03
250	38.20	40.86
500	71.04	75.98

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.11519 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010 D.P. NPP/A-Dat., 41]

MANISH GOSWAMY, Dv. Director

का.आ. 2505(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 200 मिग्रा. के बराब	30 मिलि र पैट बोतल एम.कप सहिः	9.86 त	10.55"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.06	7.55
20	8.70	9.30
30	9.86	10.55
50	12.70	13.58
60	14.60	15.62
100	20.16	21.57
150	27.76	29.69
200	33.98	36.34
250	40.34	43.15
500	73.08	78.16

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11519 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-v में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो ि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010.

s.o. 2505(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	_ (2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 200mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup	9.86	10.55"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.06	7.55
20	8.70	9.30
30	9.86	10.55
50	12.70	13.58
60	14.60	15.62
100	20.16	21.57
150	27.76	29.69
200	33.98	36.34
250	40.34	43.15
500	73.08	78.16

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.11519 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2506(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1672(अ), तारीख 3 अक्टूबर, 2006 और सं० का० आ० 1234(अ), तारीख 19 दिसम्बर, 2001, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमालित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल+ फ्यूराज़ोलिडोन	प्रत्येक 5 मिलि में मैट्रोनिडाजोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाजोल - 200 मिग्रा. के बराब	30 मिलि र काँच की बे	9. 32 ोतल	9.97"
	सस्पेन्सन	पयूराज़ोलिडोन- 40 मिग्रा	एम.कप सरि	हेत	

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तम (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तम (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक अ	कारों के लिए अधि	कतम कीमतें एवं समतृल्य	अधिकतम खुदरा कीमत
			3

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.50	6.95
20	7.88	8.43
30	9.32	9.97
50	12.02	12.86
60	14.30	15.30
100	19.30	20.64
150	27.16	29.05
200	33.90	36.26
250	40.78	43.61
500	76.22	81.53

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0,12553 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2506(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1672(E), dated 3rd October, 2006 and S.O. 1234(E), dated 19th December, 2001, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

		•			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price	Equivalent MRP*(inclusive
2.01				(Rs.)	of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Furazolidone Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 200mg Furazolidone - 40 mg	30 ml Glass Bottle with M. Cup	9.32	9.97"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.50	6.95
20	7.88	8.43
30	9.32	9.97
50	12.02	12.86
60	14.30	15.30
100	19.30	20.64
150	27.16	29.05
200	33.90	36.26
250	40.78	43.61
500	76.22	81.53

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.12553 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2507(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मैट्रोनिडाजोल+ फ्यूराजोलिडोन सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 200 मिग्रा. के बराबर फ्यूराज़ोलिडोन- 40 मिग्रा.	30 मिलि र पैट बोतल एम.कप सहि	10.18 हेत	10.89"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक	आकारों के लिए	अधिकतम व	कीमतें एवं	समतुल्य अ	धिकतम खुदर	कीमत
-------------------	---------------	----------	------------	-----------	------------	------

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.16	7.66
20	8.92	9.54
30	10.18	10.89
50	13.22	14.14
60	15.22	16.28
100	21.18	22.65
150	29.32	31.36
200	36.06	38.57
250	42.92	45.90
500	78.26	83.71

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.12553 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विषणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सिनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2507(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Furazolidone Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 200mg Furazolidone - 40 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup	10.18	10.89"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.16	7.66
20	8.92	9.54
30	10.18	10.89
50	13.22	14.14
60	15.22	16.28
100	21.18	22.65
150	29.32	31.36
200	36.06	38.57
250	42.92	45.90
500	78.26	83.71

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.12553 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2508(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 604(अ), तारीख 24 मार्च, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल+ नोरफ्लोकसीन सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 100 मिग्रा. के बराब नोरफ्लोकसीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि र काँच की बे एम.कप सा		11.53"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3
10	6.98	7.47
20	8.86	9.48
30	10.78	11.53
50	14.48	15.49
60	17.24	18. 44
100	24.20	25.88
150	34.50	36.90
200	43.70	46.75
250	53.02	56.71
500	100.72	107.73

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17453 रूपये प्रित मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रित 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम स. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्तृनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2508(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 604(E), dated 24th March, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Norfloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 100mg Norfloxacin - 100 mg	30 ml Glass Bottle with M. Cup	10.78	11.53"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.98	7.47
20	8.86	9.48
30	10.78	11.53
50	14.48	15.49
60	17.24	18.44
100	24.20	25.88
150	34.50	36.90
200	43.70	46.75
250	53.02	56.71
500	100.72	107.73

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.17453 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 2509(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल+ नोरफ्लोकसीन सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 100 मिग्रा. के बराब नोरफ्लोकसीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि र पैट बोत्तल एम.कप सहि	11.64 त	12.45"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.64	8.17
20	9.90	10.59
30	11.64	12.45
50	15.68	16.77
60	18.16	19.42
100	26.08	27.89
150	36.66	39.21
200	45.86	49.05
250	55.16	59.00
500	102.76	109.91

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17453 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-!!] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2509(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	_(5)_	(6)
"1.	Metronidazole+ Norfloxacin Suspension		ole Benzoate eq. azole - 100mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup	11.64	12.45"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.64	8.17
20	9.90	10.59
30	11.64	12.45
50	15.68	16.77
60	18.16	19.42
100	26.08	27.89
150	36.66	39.21
200	45.86	49.05
250	55.16	59.00
500	102.76	109.91

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>a Rs. 0.17453 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-lij MANISH GOSWAMY, Dy. Director

का.आ. 2510(आ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 319(अ), तारीख 23 जनवरी, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>क</u> .सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	ट्राईमिथोप्रिम+ सल्फामिथाक्साजोल सस्पेन्सन	ट्राईमिथोप्रिम- 40 मिग्रा. सल्फामिथाक्साज़ोल- 200 मिग्रा.	50 मिलि की बोतल एम.कप सहि	11.24	12.02"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य	पैक आकारों	क्रे	निय	अधिकतम	कीमर्ने	गरतं	स्रमतस्य	अधिकतम	ਹਰਨਹਾ	कीमत
सारणा ॥: जन्य	भक्त आकारा	4,	1612	जावकराच	47171CI	९५	प्रमुख्य	जावपराच	खुदरा	44730

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (क.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमतः
1		(₹.)
10	6.34	6.78
20	7.56	8.09
30	8.84	9.46
50	11.24	12.02
60	13.36	14.29
100	17.74	18.97
150	24.80	26.53
200	30.76	32.90
250	36.86	39.43
500	68.38	73.14

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.10986 रूपये प्रित मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रित 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उद्यत कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के लिए उन्हार में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (क) अका के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार १,0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उन्हों के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अभीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना अवस्थक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक एटाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्विधित करने के लिए दायी होंगे।
- (द) अबत सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ह) िनिर्याता या विषणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम ्रांचे और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1905 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ह) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश हो पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDEN

New Delhi, the 11th October, 2010

so. 2516(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 319(E), dated 23rd January, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

भारत का राजपत्र : असाधारण भाग !|—खण्ड 3(ii)]

able-I: Ceiling Price and Equivalent	MRP for	Specified Pack Size	
--------------------------------------	---------	---------------------	--

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Trimethoprim + Sulfamethoxazole Suspension	Each 5ml contains Trimethoprim - 40 mg Sulfamethoxazole - 200 mg	50 ml Bottle with M. Cup	11.24	12.02"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the (a) table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.34	6.78
20	7.56	8.09
30	8.84	9.46
50	11.24	12.02
60	13.36	14.29
100	17.74	18.97
150	24.80	26.53
200	30.76	32.90
250	36.86	39.43
500	68.38	73.14

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.10986 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and (b) local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

आदेश न**ई दि**ल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2511(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियन करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल+ नोरफ्लोकसीन+ सायमेथिकोन सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल - 120 मिग्रा. के बराब नोरफ्लोकसीन- 125 मिग्रा. सायमेथिकोन- 10 मिग्रा.	30 मिलि र की बोतल एम.कप सहित	10.64	11.38"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.94	7.42
20	8.76	9.37
30	10.64	11.38
50	14.24	15.23
60	16.96	18.14
100	23.74	25.39
150	33.80	36.15
200	42.76	45.74
250	51.86	55.47
500	98.38	105.23

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16986 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणंन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2511(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
i e	Metronidazole + Norfloxacin+ Simethicone Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 120mg Norfloxacin-125mg Simethicone-10mg	30 ml Bottle with M. Cup	10.64	11.38**

^{*} Was a to retual payment of Government levies/taxes, as applicable.

addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.94	7.42
20	8.76	9.37
30	10.64	11.38
50	14.24	15.23
60	16.96	18.14
100	23.74	25.39
150	33.80	36.15
200	42.76	45.74
250	51.86	55.47
500	98.38	105.23

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.16986 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to 1. Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRF (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding has status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmotics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

क सं विनिर्मिति का नाम /

सभी करो

अधिकतम

आदेश नई दिल्ली, 11 अवत्**य**रं, 2010

का.आ. 2512(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स नोवारिस इंडिया लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

वर्तमान

क्र.स	. ।वानामात का नाम/ प्रबलता	पक आकार	वतमान कीमत (रु.)	कीमत कत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सिहत समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	विटामिन बी2 (रिबूपलेवि सेलेनियम (एचवीपी* चि जिंक (ग्लूकोनेट) 40 मि कोपर (एचवीपी* चिलेट	मेन ए)-10000 आईयू क ऐसिड) 300मिग्रा. टोकोफेरोल ऐसिटेट) 100 अ न) 20 मिग्रा. लेट) 50 एमसीजी ग्रा.) 2 मिग्रा. का जेक्सानथिन मिलाकर) 4 जेड वेजिटेबल प्रोटिन)		256.91	267.19"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

1948 1914 6

बेच सं. - 2086272, 2171885 /मात्रा - (9336+1070)=10406 पैक्स

पैक आकार

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-11] मनीष गोस्वामी, उप-निर्देशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2512(E)— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novartis India Ltd..

		_		
т	A	TOT		
	Δ	H I	м	

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Vitalux Plus TR Tablet Each tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl acetate) - Vit. B2 (Riboflavin) - 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mcg Zinc (Gluconate) - 40 mg		250.47	256.91	267.19"

Copper (HVP* Chelate) - 2 mg

Lutein (Supplying 176 mcg

of Zeaxanthin) - 4 mcg

HVP = Hydrlyzed vegetable protein

Batch no. 2062576/ Qty. 12524 Packs

Batch no. 2086272, 2171885/ Qty. (9336+1070) = 10406 Packs

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (t) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMY, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2513(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज़ (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट ऑपथेलमिक सस्पेन्शन प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड बेच सं 180051F/मात्रा बेच सं 178629F/मात्रा	0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि) - 58296 यूनिट	59.81	59.81	62.20"
*सरव	जरी उद्ग्रहणों/करों के वा र	त्तविक भुगतान की शर्त पर व	लागू हैं।		

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

S.O. 2513(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Alcon Lab.(1) Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes
			(Rs.)	(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	. (4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Acetate Ophthalmic suspension Each ml contains Prednisolone Acetate 1% (10mg/Benzalkonium Chloride 0.01% (6Batch no. 180051F / Qty. 58296 Batch no. 178629F/ Qty. 120960).1mg/ml) units	59.81	59.81	62.20"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as drequired under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2514(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स फाइज़र प्रोडोक्ट्स इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

क्र.सं	ं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आंकार	वर्तमान कीमत (रु.)	कीमत उत्पाद शुल्क	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	डिपो मेडरोल 80मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐ बेच सं X05036 / मात्रा बेच सं X03918 / मात्रा बेच सं X04901 / मात्रा	सिटेट-80 मिग्रा. - 230367 वायल - 190979 वायल	76.14	76.05	79.09
2.	सोल्यू मेडरोल एओवी ४० प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन स सक्सीनेट-४०मिग्रा बेच सं ४०४४५४ / मात्रा बेच सं ४०५४८० / मात्रा	का वायल ोडियम - 96217 वायल	140.08	140.08	145.68
3.	सोल्यू मेडरोल एओवी 12 प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन स सक्सीनेट-125 मिग्रा. बेच सं X04462 / मात्रा	का वायल ोडियम	266.37	266.37	277.02

4.	सोल्यू मेंडरोल एओवी 500मिग्रा. 4 मिलि प्रत्येक वायल में का वायल मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-500 मिग्रा. बेच सं OBBYS /मात्रा - 22169 वायल बेच सं OBAMR /मात्रा - 23474 वायल बेच सं OBAMP /मात्रा - 21949 वायल	636.97	636.97	662.45
5.	सोल्यू मेडरोल एओवी 1000मिग्रा. 8 मिलि प्रत्येक वायल में का वायल मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-1000 मिग्रा. बेच सं OBAU5 /मात्रा - 4896 वायल	1018.98	1018.98	1059.74
6.	मेडरोल ४ मिग्रा. गोलियां 10x10 का प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -४ मिग्रा. बेच सं N159A /मात्रा - 34572 पत्ता बेच सं N172A /मात्रा - 34408 पत्ता बेच सं N140B /मात्रा - 16456 पत्ता	329.75	329.64	342.83
7.	मेडरोल 8 मिग्रा. गोलियां 14 का प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -8 मिग्रा. बेच सं M077A /मात्रा - 117412 पत्ता बेच सं M078A /मात्रा - 112300 पत्ता बेच सं M079A /मात्रा - 119204 पत्ता		73.83	76.78
8.	मेडरोल 16 मिग्रा. गोलियां 14 का प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -16 मिग्रा. बेच सं N298C /मात्रा - 64836 पत्ता बेच सं N299A /मात्रा - 87396 पत्ता	145.41	145.41	151.23"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

ोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

(ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

(घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

(ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) आष्ध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए को प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बद्दी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना—कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के साल उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित बिलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे आभास हो कि कम्पनी ने उत्पाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम खुदरा मूल्य (एनआरपी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

s.o. 2514(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Pfizer Products India Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
			(Rs.)	and Local Tax, if any (Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Depo Medrol 80 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Acetate - 80 Batch no. X05036/ Qty. 230367 V Batch no. X03918/ Qty. 190979 V Batch no. X04901/ Qty. 226922 V	ials ials	76.14	76.05	79,09
2.	Solu Medrol AOV 40 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Sodium Succ Batch No. X04454/ Qty. 96217 Vi Batch No. X05480/ Qty. 96199 Vi	als	140.08	140.08	145.68

[भा	ग []—खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र :	असाधारण		125
3.	Solu Medrol AOV 125 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 125mg Batch no. X04462/ Qty. 74592 V	2 ml Vial	266.37	266.37	277.02
4.	Solu Medrol AOV 500 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 500 mg Batch no. OBBYS/ Qty. 22169 V Batch no. OBAMR/ Qty. 23474 V Batch no. OBAMP/ Qty. 21949 V	Vials	636.97	636.97	662.45
5.	Solu Medrol AOV 1000 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 1000 mg Batch no. OBAU5/ Qty. 4896Via	8 ml Vial Is	1018.98	1018.98	1059.74
6.	Medrol 4 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 4 mg Batch no. N159A / Qty. 34752 St Patch no. N172A / Qty. 34408 St Batch no. N140B/ Qty. 16456 Str	rips	329.75	329.64	342.83
7.	Medrol 8 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 8 mg Batch no. M077A/ Qty. 117412 S Batch no. M078A/ Qty. 112300 S Batch no. M079A/ Qty. 119204 S	Strips	<u></u>	73.83	76.78
8.	Medrol 16 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 16 mg Batch no. N298C/ Qty. 64836 Str Batch no. N299A/ Qty. 87396 Str	-	145.41	145.41	151.23"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DP 10, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this or the required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be asseed as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Centrol) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPUG, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company recent that the Drogs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the college prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 11 अक्तूबर, 2010

का.आ. 2515(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीखा । सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पेरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (1) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विन मेडिकेयर प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

2

	4	નારળા	·
क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम सभी करो कीमत सहित समतुल्य उत्पाद शुल्क अधिकतम बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर

4

(₹.)

5

6

"1. डायबोबेट ऑयन्टमेन्ट 15 ग्राम की 783.27 748.63 778.58" प्रत्येक ग्राम में ट्यूब कैल्शिपोटरियोल (हाइड्रेट के समान)—50 एमसीजी बिटामिथाजोन डाईप्रोपियोनेट—0.5 मिग्रा. बेच सं. - EE0984 /मात्रा - 9575 ट्यूब बेच सं. - EE1491 /मात्रा - 10500 ट्यूब

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

3

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पिनयाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

> [कां.सं./116/2010/वि/फा. सं. 8(25)/2010/डीपो/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 11th October, 2010

<u>S.O. 2515(E).—</u> In exercise of the powers, conterred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Pfizer Products India Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes
			(Rs.)	(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Daivobet Ointment Each gm contains Calcipotriol(as Hydrate) 50mcg Betamethasone Dipropionate 0.5mg Batch No. EE0984 / Qty. 9575 tubes Batch No. EE1491 / Qty. 10500 tubes	15gm Tube	783.27	748.63	778.58"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only in they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/116/2010/F/F. No. 8(25)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMY, Dy. Director